This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-156

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

個公開 平成2年(1990)1月5日

C 07 C 281/16 A 61 K 31/15 31/155

ADP ADQ 6761-4H 7330-4C 7330-4C ※

ベ 審査請求 未請求 請求項の数 86 (全24頁)^{十4}

会発明の名称

非酵素的架橋の抑制剤

②特 顧 昭63-287492

②出 顯 昭63(1988)11月14日

優先権主張

@1988年11月2日 國米国(US) @264930

加発 明 者

ピーター シー ウル

アメリカ合衆国 ニユーヨーク州 10021 ニユーヨーク

イースト シックステイサード ストリート 500

@発明者

アントニー セラミ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 11964 シエルター

アイランド ラム アイランド ドライヴ (番地なし)

の出 顋 人 ザ ロックフェラー

リツチ

アメリカ合衆国 ニューヨーク州 10021 - 6399 ニュー ョーク ヨーク アベニュー 1230

ユニヴアーシティ

四代 理 人 弁理士 中村 稔 外7名

最終頁に続く

明細書の浄書(内容に変更なし) 明 細 書

1. 発明の名称 非酵素的架橋の抑制剂

2. 特許請求の範囲

1. 式

R - N - N H :

(上記式中、Rは式

$$\begin{array}{c} R \\ \bullet \\ N = C \\ \\ R \\ \bullet \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} N - R \\ \bullet \\ \\ R \\ \bullet \end{array}$$

の基であり、R. は水葉又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR. との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり:R. は水葉、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. 又はR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン茲であり、nは2~7の整 数であり、R.およびR、は別個に炭素原子数 1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは1~2個の複業原子 を含有する複素項の一部を形成し、上記複条原 子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、 酸栗又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記複素原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン原を形成する場合、弦ピペラジン現は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置 換法で置換されていてもよく;R。は水葉、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、またはR: またはR、との協力による炭素原子数2~4の 低級アルキレン橋であり;R.は水栗、炭素原 子数1~6の低級アルキル基、またはR3との 協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン 橋;またはアミノ基であり;但し、R.、R., R, R 又はR。のうちの少なくとも1つは

水奈以外であり; R. は炭素原子数 1 0 までの低級アルキルスルホニル益であり、 R. は水奈である。)

の化合物およびそれらの薬剂上許容可能な設付 加塩を含有することを特徴とする目的の蛋白質 の進行グリコシル化を抑制する組成物。

- 2. 上記化合物は酢酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項1記載の組成物。
- 3. 上記化合物はアスパラギン酸β-ヒドラジド であることを特徴とする請求項1記載の組成物。
- 上記化合物はグルタミン酸 r ヒドラジドであることを特徴とする請求項1記載の組成物。
- 5. 上記化合物はメタンスルホン酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項1記職の組成物。
- 6. 上記化合物は式

(

$$R = C$$

$$R = C$$

$$R = C$$

$$R = C$$

$$R = R$$

$$R = R$$

- 7. 上記化合物はN-ヒドロキシヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 8. 上記化合物は 1. 3 ジアミノクアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 6 記載の組成物。

(上記式中、R. は水景又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR. との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R. は水景、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. またはR, との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、nは2~1の整数であり、R・およびR、は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるないはであるかいでからであるいまたは1~2個の複素であるとはイオーのでは変素であり、他方はなる群から選択である。というなる群から選択であって、に受力を表現素原子の他方が窒素であって、にほどいる場合に変素に結合した化合物の部分と同じ変

- 9. 上記化合物は2-ヒドラジノー2-イミダゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 10. 上記化合物は1. 2 ジアミノ 2 イミダ プリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 11. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剂上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 12. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) -2-イミダゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 13. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドま たはその薬剤上許容可能な酸付加塩であること を特徴とする請求項6記載の組成物。
- 14. 上記化合物はN- (3- (4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド

またはその薬剤上許容可能な酸付加塩であること とを特徴とする語求項6記載の組成物。

- 15. 上記化合物はN-(2. 2-ジメチル-3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジノカルボキシィミドアミドまたはその変剤上許容可能な破付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 16. 上記化合物はN. N° (1. 4 ピペラジンジイルピス (3. 1 プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項6記載の組成物。
- 17. 上記化合物はN-(3-(4-メチル-1-ビベラジル)プロビル)ヒドラジンカルボキシィミドマミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 6 記載の組成物。

1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子を含有する複素環の一部を形成し、上記複素素 子の少なくとも一方は窒素であり、他方は変異 でありなる群から選択され、但ラ 定数 変更なイオウよりなる群から選択され、但ラ 定記を形成する場合、该ピペラジンで、その第1 窒素に結合した化合物の部分と同じで、快速で置換されていてもよく、R・は水素、炭

(

素原子数1~6の低級アルキル基、またはR:またはR.との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R.は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、またはR:との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン括;またはアミノ基であり;但し、R:R:R:R:又はR:のうちの少なくとも1つは水素以外であり;R:は炭素原子数10までの低級アルキルスルホニル基であり、R:は水素である。)

およびそれらの慰薬上許容可能な敵付加塩の化

18 式

(上記式中、Rは式

の基であり、R. は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、た はR. との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり:R. は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. 又はR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、nは2~7の整数であり、R. およびR, は別個に炭素原子数

合物の薬剂上有効量を含有してなることを特徴 とする動物内の目的の蛋白質の進行グリコシル 化を抑制するために動物に投与するための薬剤 組成物。

- 19. 上記化合物は酢酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項18記載の組成物。
- 20. 上記化合物はアスパラギン酸 β-ヒドラジド であることを特徴とする請求項 1 8 記載の組成物。
- 21. 上記化合物はグルタミン酸 r ヒドラジドであることを特徴とする請求項 1 8 記載の組成物。
- 22. 上記化合物はメタンスルホン酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項18記載の組成物。
- 23. 上記化合物は式

(上記式中、R, は水素又は炭素原子数1~6

の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR。との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R。は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. 又はR。との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

リンまたはその薬剂上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の組成物。

- 27. 上記化合物は1、2 ジアミノー2 イミダ ゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項23記載の組成物。
- 28. 上記化合物は 2 (1 (2 ヒドロギシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを *特徴とする請求項 2 3 記載の組成物。

Ĺ

- 29. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) -2-イミダゾリンまたは 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項23記載の組成物。
- 30. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドま たはその薬剤上許容可能な酸付加塩であること を特徴とする請求項23記載の組成物。
- 31. 上記化合物はN-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド または薬剤上許容可能な設付加塩であることを

素原子数 1~6の低級アルキル基、またはR: 又はR.との協力による炭素原子数 2~4の低級アルキレン橋であり;R.は水素、炭素原子数 1~6の低級アルキル基、またはR;との協力による炭素であり。但し、R,Rz,Rz,R、D,Cとも1つは、R、R、大型はR、のうちの少不しとも1つに低級アルキルスルホニル基であり、R、は水素である。)のおよびそれらの薬剤上許容可能な酸付加級であることを特徴とする請求項18記載の組成物。

- 24. 上記化合物はN-ヒドロキシヒドラジンカル ボキシィミドアミドまたはその薬剤上許容可能 な酸付加塩であることを特徴とする請求項23 記載の組成物。
- 25. 上記化合物は1, 3 ジアミノグアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の組成物。
- 26. 上記化合物は2-ヒドラジノー2-イミダブ

特徴とする請求項23記載の組成物。

- 32. 上記化合物はN. N°-(1. 4-ビベラジンジイルピス (3. 1-プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする語求項 2 3 記載の組成物。
- 33. 上記化合物はN, N - (1, 4-ヒドラジンジイルピス (3, 1-プロバンジイル)) -
- ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまたは 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項23記載の組成物。
 - 34. 上記化合物はN-(3-(4-メチル-1-ピペラジン) プロピル) ヒドラジンカルボキシィミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項23記載の 組成物。
 - 35. 式

の基であり、R. は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR. との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R. は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるが、あるいはR. 又はR, との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、ロは2~7の整数であり、R. およびR、は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは1~2個の複案原子を含有する複素環の一部を形成し、上記複案原子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、

位とする請求項35記載の方法。

37. 上記化合物はアスパラギン酸 B - ヒドラジドであることを特徴とする請求項35記載の方法。
38. 上記化合物はグルクミン酸 τ - ヒドラジドであることを特徴とする請求項35記載の方法。
39. 上記化合物はメタンスルボン酸ヒドラジドであることを特徴とする請求項35記載の方法。
40. 式

(上記式中、R、は水君又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、たはR、との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり;R、は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR、又はR、との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、ま

およびそれらの薬剤上許容可能な酸付加塩の化合物を含有してなる有効量の組成物と目的の蛋白質とを接触させることを特徴とする目的の蛋白質の進行グリコシル化を抑制する方法。

36. 上記化合物は酢酸ヒドラジンであることを特

たは式

$$- (CH_2)_{in} - N - R_4$$

のアミノアルキレン基であり、nは2~1の整 数であり、R.およびR,は別個に炭素原子数 1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子 を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原 子の少なくとも一方は意素であり、他方は棄素、 酸素又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記扱業原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置 換基で置換されていてもよく;Roは水奈、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、またはR. またはR. との協力による炭素原子数2~4の 低級アルキレン橋であり;R。は水衆、炭素原 子数1~6の低級アルキル基、またはR』との 協力による炭梁原子数2~4の低級アルキレン 橋:またはアミノ基であり:但し、R」、R2、

R . . R . 又はR , のうちの少なくとも1つは 水素以外であり: R . は炭素原子数10までの 低級アルキルスルホニル基であり、R . は水素 である。)

のもの、およびぞれらの薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 3 5 記載の方法。

- 41. 上記化合物はN-ヒドロキシヒドラジンカル ポキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能 な酸付加塩であることを特徴とする請求項 4 0 記載の方法。
- 42. 上記化合物は1. 3 ジアミノグアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項40記載の方法。
- 43. 上記化合物は2-ヒドラジノ-2-イミダゾ リンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であ ることを特徴とする請求項40記載の方法。
- 44. 上記化合物は1. 2 ジアミノー2 イミダ ゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項40記載の方法。

の方法。

- 50 上記化合物はN、N、- (1,4-ピペラジンジイルピス(3,1-プロパンジイル)] ーピスヒドラジンカルポキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項40記載の方法。
- 51. 上記化合物はN-(3-(4-メチル-1-1-ビベラジニル) プロピル) ヒドラジンカル ポキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 4 0 記載の方法。
- 52. 上記化合物を単離した量の上記目的の蛋白質 に導入することを特徴とする請求項35記載の 方法。
- 53. 上記目的の蛋白質は食品中に存在し、上記組成物を食品に塗布することを特徴とする請求項35記載の方法。

54. 式

- 45. 上記化合物は1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその 築剂上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項40記載の方法。
- 46. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) -2-イミダゾリンまたは 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項40記載の方法。
- 47. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドま たはその薬剤上許容可能な酸付加塩であること を特徴とする請求項40記載の方法。
- 48. 上記化合物はN-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド またはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項40記載の方法。
- 49. 上記化合物はN-(2.2 ジメチルー3-ジメチルアミノプロビル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項40記載

(上記式中、Rは式

の基であり、R. は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR. との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり:R. は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. 又はR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、 n は 2 ~ 7 の整 数であり、 R 。および R ,は別個に炭素原子数 1 ~ 6 の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは 1 ~ 2 個の複素原子 を含有する複素類の一部を形成し、上記複素原

子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、 酸素又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記復素原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置 換基で置換されていてもよく;R。は水素、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、またはR₂ 又はR.との協力による炭素原子数2~4の低 級アルキレン橋であり; R 、は水梁、炭素原子 数1~6の低級アルキル基、またはR』との協 力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋: またはアミノ恭であり;但し、R、,Rz,R, R. 又はR。のうちの少なくとも1つは水素以 外であり; R. は炭素原子数10までの低級ア ルキルスルホニル基であり、R」は水素である。) およびそれらの薬剤上許容可能な酸付加塩の化 合物を含有する有効量の変剤組成物を投与する ことを特徴とする動物内の目的の蛋白質の進行 グリコシル化最終生成物の形成を抑制するよう に動物を治療する方法。

60. 上記薬剤組成物は上記アミノグアニジン誘導体および薬剤上許容可能なキャリヤを含有してなることを特徴とする請求項54 記載の方法。

$$R_{1}$$

$$N - N H_{2}$$

$$N - R_{3}$$

$$N - R_{3}$$

(上記式中、R: は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基、またはR: との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン語であり;R: は水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR: 又はR: との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン語、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、 n は 2 ~ 1 の整 数であり、 R 。 および R ・ は別個に炭素原子数 1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両 方でシクロアルキルまたは 1~2個の複素原子 を含有する複素環の一部を形成し、上記複素原 子の少なくとも一方は窒素であり、他方は窒素、 政衆又はイオウよりなる群から選択され、但し、 上記復素原子の他方が窒素であって、ピペラジ ン環を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、 その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ証 換基で置換されていてもよく;R。は水素、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、またはR: 又はR.との協力による炭素原子数2~4の低 級アルキレン橋であり; R. は水素、炭素原子 数1~6の低級アルキル基、またはR。との協 力による炭素原子数2~4の低級アルキレン禍; またはアミノ茲であり;但し、Rı,Rı,Rı, R. 又はR. のうちの少なくとも1つは水素以 外であり:R。は炭素原子数10までの低級ア ルキルスルホニル基であり、R(は水素である.) のもの、およびそれらの薬剤上許容可能な殴付 加塩であることを特徴とする請求項54記載の 方法。

62. 上記アミノグアニジン誘導体はN-ヒドロキ シヒドラジンカルポキシイミドアミドまたはそ の築剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴 とする請求項 6 1 記載の方法。

- 63. 上記化合物は、1.3-ジアミノグアニジンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項61記載の方法。
- 64. 上記化合物は1. 2 ジアミノー 2 イミダ ゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。
 - 65. 上記化合物は1. 2 ジアミノ 2 イミダ ソリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩で あることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。
 - 66. 上記化合物は1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルポキシイミドアミドまたはその 薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴と する請求項61記載の方法。
 - 67. 上記化合物は2-(1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) -2-イミダゾリンまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項61記載の方法。
 - 68. 上記化合物はN-(2-(4-モルホリノ)

塩であることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。

- 73. 上記薬剤組成物を非口径的に投与することを 特徴とする請求項54記載の方法。
- 74. 上記薬剤組成物を局所的に投与することを特徴とする請求項54記載の方法。
- 75. 上記薬剂組成物を口径的に投与することを特 後とする讃求項54記載の方法。
- -76. 上記薬剂組成物を規則正しく毎日投与すること とを特徴とする請求項54記載の方法。
- 77、上記薬剂組成物を上記動物の体質あたり約 25mg/kgまでの量で投与することを特徴とする請求項54記載の方法。
- 78. 上記薬剤組成物は軟硬の形態で調製したものであり、上記剤は約10重量%までの量で存在することを特徴とする請求項54記載の方法。

79. 式

Ċ

エチル)ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。

- 69、上記化合物はN-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド またはその薬剤上許容可能な酸付加塩であるこ とを特徴とする請求項61記載の方法。
- 70. 上記化合物はN-(2,2-ジメチル-3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤上許容可能な政付加塩であることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。
- 71. 上記化合物誘導体はN. N ー (1, 4 ーピペラジンジイルピス(3,1ープロパンジイル)) ーピスヒドラジンカルボキシイミドアミドまた はその薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項 6 1 記載の方法。
- 72. 上記化合物はN-(3-(4-メチル-1-ピペラジニル) プロピル) ヒドラジンカルボキ シィミドアミドまたは薬剤上許容可能な酸付加

$$R \cdot N = C \frac{N - N Hz}{(C Hz)}$$

(上記式中、R。はアミノ、水素、2-ヒドロキシエチルまたは低級アルキルであり、R・およびRioは水素、2-ヒドロキシエチルまたは低級アルキル基であり、mは2~4の整数である)の化合物。

80. 式

(上記式中、R.1. R.1.およびR.1.1は水素を たは低級アルキル基であり、mは2~4の整数 である)

を特徴とする請求項79記載の化合物。

81. 式

(上記式中、R:は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR: との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン 橋、アミノ基、水酸基、または式

のアミノアルキレン基であり、nは2~7の整数であり、R。およびR、は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは1~2個の複素原子を含する複素環の一部を形成し、上記複素原子の少なくとも一方は窒素であり、他方はは窒素、改業でありなる群から選択であって、というなるなるであって、というなるなどであって、近に全に、対域を形成する場合、該ピペラジン環は任意に、

81記載の化合物。

84. 式

$$R_{*}$$

$$N - N H_{*}$$

$$N = C$$

$$R_{*}$$

$$N - (C H_{*}) n - N$$

$$R_{*}$$

のもの、およびそれらの薬剤上許容可能な酸付 加塩であることを特徴とする化合物。

- 82. 1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシィミドアミドまたはその薬剤上許容可能な設付加塩であることを特徴とする請求項
 8 1 記載の化合物。
- 83. 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジノ) 2 イミダゾリンまたは薬剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする請求項
- 85. N-(2-(4-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬剤 上許容可能な酸付加塩であることを特徴とする 請求項84記載の化合物。
- 86. N-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒ ドラジンカルボキシイミドアミドまたはその薬 剤上許容可能な酸付加塩であることを特徴とす る請求項 8 4 記載の化合物。

3.発明の詳細な説明

(産菜上の利用分野)

(

本発明は一般にグルコースと蛋白質との間に起る反応に関し、より詳細には、進行グリコシル化 最終生成物を生じる非酵素的グリコシル化蛋白質 の反応を種々のアミノグアニジン誘導体により抑 制することに関する。

【健来技術および発明が解決しようとする課題】

グルコースと蛋白質との反応は知られている。
この反応が最も早く明らかになるのは、これに品のは、これを出ることにあり、これにおり、これにはメイラードの観察によれば、グルコースを形では、グルコースを形成によれば、グルコースを形成では、はして安定が関係を形成する。(メイラードのでは色色素を形成する。(メイラードので、R. Acad. Sci.,1912年154号。66~68頁)。

メイラードの最初の発見後、食品化学者はこの 仮説反応を詳細に研究し、以下のことを確かめた。

すなわち、熱処理された貯蔵食品はグルコースとポリペプチド類との反応により非酵素的褐色化を受け、その結果、蛋白質が架橋され、それに相応して生物利用性が低波する(Finot、A.P.、1982年、Modification of Proteins、調集:Feeny.R.E及びWhitaker、J.R.、アメリカケミカル ソサイエティ・198号、91~124頁、ワシントン特別区)。この時点では、蛋白質のグリコシル化により発色する褐色の発生の原因である色素は特性スペクトルおよび蛍光特性を有することが確認された。しかしながら、これらの色素の化学構造は詳細には解明されなかった。

上述の還元糖と食品蛋白質との反応は、近年、 生体でその類似反応があることがわかった。かく して、アマドリ生成物を生じるグルコースと蛋白 質の遊離アミノ基との非酵素的反応はヘモグロビ ンの場合に起ることが示され、この際、グルコー スとの反応によりヘモグロビンの B - 鎖のアミノ 末端基の転位によってヘモグロビン A にとして知 られている付加物を形成する。また、この反応は

種々の他の生体蛋白質、例えば、水晶体、コラー ゲン、および神経蛋白質についても起ることがわ かった(Bunn 等著のBiochem. Biophys. Res.Comm., 6 7 巻, 1 0 3 ~ 1 0 9 頁 (1 9 7 5 年): Koenig等著のJ. Biol. Chem., 252巻. 2992~ 2997頁: Monnier およびCerami, A.による Maillard Reaction in Food and Mutritionにお けるWaller G. A.編集のAmerican Chemical Society. 2 1 5 卷, 4 3 1 ~ 4 4 8 頁(1 9 8 3 年);およびMonnier 及びCerami著のClinics in Endocrinology and Metabolism, 1 1卷. 431~452頁(1982年)を参照)。その うえ、後期段階のメイラード生成物のスペクトル および蛍光特性と同様のスペクトルおよび蛍光特 性を有する褐色色素は生体内でいくつかの長寿の 蛋白質、例えば、老齢の個人の水晶体蛋白質およ びコラーゲンと関連していることも観察された。 20~90歳人の硬膜コラーゲン中の色素は年齢 に対して直線的に増大することが観察された (Monnier およびCeramiのScience 2 1 1 巻.

491~493頁 (1981年) : Monnier およ びCeramiのBiochem. Biophys. Acta, 760巻. 97~103頁(1983年);および Monnier 等の「Accelerated Age-Related Browing of Human Collagen in Diabetes Mellitus」 Proc. Nat-Acad, Sci. , 8 1 巻, 5 8 3 ~ 5 8 7 頁(1 9 8 4 年)参照)。 興味あ ることには、クルコースにより誘発される架橋に よりコラーゲンの老化を生体外で摂做することが でき、また、コラーゲンによる他の蛋白質の捕獲 および付加物の形成は架橋反応による起ると推論 され、腎臓基質膜におけるアルブミンおよび抗体 の蓄積の原因となるものと思われる(Brownlee 等の J. Exp. Med. , 158巻. 1739~1744頁 (1983年) および Kohn等の Diabetes, 33 卷1号。57~59頁(1984年)参照)。

福色化蛋白質の酸加水分解物から2-フロリル-4(5)-2(フラニル)-1H-イミグゾールが単雌された。このイミダゾールは蛋白質の非酵素的褐色化からの架橋体であると思われる

(Pongor 等の Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 8 1 巻, 2684頁 (1984年) および1987年 5月12日に発行され、「蛋白質の老化を測定する方法およびそのための剂」と称する米国特許第4,665,192号参照) √.

アミノグアニジンを使用して生体内のメイラード反応を抑制する方法が知られている(Brownlee 等のScience . 2 3 2 巻、1629頁(1 9 8 6 年) おのScience . 2 3 2 巻、1629頁(1 9 8 6 年) おのScience . 2 3 2 巻、1629頁(1 9 8 6 年) おのない1 9 8 8 年7月19日に発行される。年間制する方法およう多照が大力の表別を抑制する。 数年前、加工庁はおいるのないは、数年前、加工庁はないのでは、数年前、加工庁はない。 では、数年前、加工庁はない。 ないのでは、数年前、加工庁は、10 をは、10 をは、10

$$R = C$$

$$N = C$$

$$N = R'$$

の基であり、R. は水素又は炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基であり、あるいはR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であってもよい。R. は炭素原子数1~6の低級アルキル基でり、あるいはR. またはR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、nは2~7の整数であり、R. およびR, は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルキルまたは複業原子1~2個を含有する複素項の一部を形成し、上記複業原子のうちの少なくとも一方が窒素であり、他方は窒素、酸素およびイオウよりなる

必要とされている。

更らに、非酵素的架橋を抑制するための適当な 剤の発見により、特に糖尿病、メリタス等の病気 状態における蛋白質の老化の作用を減じるかある いは無くす手段を提供する。

(発明の概要)

本発明によれば、非酵素的無傷(蛋白質の老化)を抑制する方法およびそのための剤が開示される。詳細には、進行グリコシル化最終生成物の形成による非酵素的架橋(蛋白質の老化)を抑制する剤は、グリコースと蛋白質との反応による早期グリコシル化生成物と反応することが可能でかつそれ以上の反応を防ぐことが可能である物質から選択することができる。

これらの化合物は下記構造式を有している。

群から選択され、但し、複素原の上記複素原子のうちの他方が窒素であって、ピペラジン環を形成する場合、ピペラジン環は任意に、その第1窒素に結合した化合物の部分と同じ置換基で置換されていてもよい。

R, は炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR, またはR, との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋である。

R. は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル 基、またはR. との協力による炭素原子数2~4 の低級アルギレン橋:またはアミノ基である。

式 I の化合物のいくつかは下記式 II で表わされる。

$$R : \begin{array}{c} R : \\ I \\ N - N H : \end{array}$$

$$R : \begin{array}{c} \Theta \\ N - R : \\ I \\ R : \end{array}$$

$$R : \begin{array}{c} R : \\ I \\ R : \end{array}$$

上記式(Ⅱ)において、 R. は水衆または炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基であるか、あるいは R. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であってもよく、 R. は水衆または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは R. 又は R. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基である。酸基、または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、nは2~1の整数であり、R. およびRr は別個に炭素数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは共にシクロアルキルまたは1~2個の複素原子を含有する複素限の一部を形成し、これらの複素原子のうちの少なくとも一方が窒素

明はこれらの新規な化合物ならびにそれらの製造 方法に関する。これらの新規な化合物のいくつか は下記式Ⅲで表わされる。

$$\begin{array}{c}
R & & \\
N & -C \\
R & & \\
R & & \\
R & & \\
\end{array}$$
(E) H z) . (III)

この式中、R。はアミノ、水素、2-ヒドロキシエチルまたは低級アルキルであり、R・およびRioは水素、2-ヒドロキシエチルまたは低級アルキル基であり、mは2~4の整数である。また、この種類の或る化合物は下記式(N)で表わされる。

$$R_{12} = C \qquad (C H_2) = (N)$$

$$R_{12} \qquad N$$

$$R_{13} = C \qquad (N + 2) = (N + 2)$$

この式中、 R_{11} , R_{12} および R_{13} は水素または低級アルキル基であり、m は $2\sim 4$ の整数である。特に好ましい化合物は R_{0} , R_{0} および R_{10} が

であり、他方が窒素、酸素、およびイオウよりなる群から選択され、但し、複素収の上記複素原子のうちの他方が窒器であって、ピペラジン収を形成する場合、このピペラジンは任意に、その第1 窒素に結合した化合物の部分と同じ置換基で置換されていてもよい。

R、は水帯、炭素原子数1~6の低級アルキル

基、またはR。又はR・との協力で炭素水素、 ~4の低級アルキレン橋であり、R・は水素、炭 素原子数1~6の低級アルキル基、たないは、R・はたないは、R・は、R・は水素、との協力による炭素原子をである。は水素をである。または、R・のうちのの変別上記式の薬剤上許容可能な酸付加塩である。

かくして、本発明の化合物のいくつかは置換ア ミノグアニジン誘導体である。

本発明の方法に有用なアミノグアニジン誘導体 のいくつかは新規な化合物である。従って、本発

すべて水栗である化合物およびm=2である化合物である。

本発明の他の新規な化合物は窒素原子との協力でR.およびR.がモルホリン基である式 I の化合物である。かくして、これらの化合物は下記式で変わされる。

$$R \cdot \frac{1}{N-NHz}$$

この式中、R」は水素または炭素原子数し~6の低級アルキル基またはヒドロキシエチル基であり、R。は水素、炭素原子数1~5の低級アルキル基、又はR。との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン語であり、R。は水素、との協力による炭素原子数2~4の低級アルキルは水素、または炭素原子数1~6の低級アルキルは水素、または炭素原子数1~6の低級アルキル

基であり、但し、R1、R1、R1、R1、R4、 R4 又は R5のうちの少なくとも1つは水素以外である。また、上記化合物は上記式の薬剤上許容可能な酸付加塩である。

また、R, がヒドロキシエチル基である式 □の 種類の化合物も新規である。従って、これらの化 合物は式

で表わされ、この式中、R. は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋、アミノ基、水酸基または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、nは2~7の整数であり、R. および

特定の食品の早期老化および腐敗を防ぐためには、 蛋白質を含有する食品への塗布または導入によっ て蛋白質に適用することができる。

本方法が治原に適用される場合、治療しようとする動物に適当な薬剤状の1種またはそれ以上の剤の或る量を投与すればよい。投与は公知の方法、例えば、経口法、局所法、および非経口法、例えば皮膚内注射、皮下注射、静脈注射または腹膜注射、ならびに他の在来の手段によって達成し得る。剤の投与は例えば約25m/kgまでの投与量で長い時間にわたって行なうのがよい。

この剤は、進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制することができることにより、蛋白質の老化が重大な支障をきたすあらゆる分野に有効に利用することができる。かくして、食品技術の野には、あまり腐敗しない、従って消費者にはする。ので、役ので食品を製造する。腐敗のより経済的および社会的利点が得られる。腐敗が少なくなるので、役の費、除去費および交換が安くなり、食品の長い利用性により市場でのこ

R,は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは窒素原子とともモルホリノ基 又はピペラジノ基である。

R, は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル たまたはR, ととも炭素原子数2~4の低級アル キレン橋;またはアミノ基であり、R, は水素ま たは炭素原子数1~6の低級アルキル基である。 また、上記化合物は上記式の薬剤上許容可能な酸 付加塩である

本発明の化合物はグリコシル化生成物と反応し、 それによりこの生成物を蛋白質の架橋結合に至る 進行グリコシル化最終生成物を後で形成しないよ うにして蛋白質の老化を防ぐ。

また、本発明は早期グリコシル化生成物の段階での初めにグリコシル化された蛋白質を本発明の利のうちの或る証の1種又はそれ以上と接触させることによって蛋白質の老化を抑制する方法に関する。本発明の方法が産業に適用される場合、利のうちの1種またはそれ以上を、蛋白質抽出物の場合、蛋白質混合物への導入によって、あるいは

れらの食品の価格の安定化を助長する。同様に、蛋白質の腐敗が問題である他の産業上の用途では、このような蛋白質を含有する組成物に本発明の新命を混合することができる。動物におけるのような場合ができるといいる二酸化イオウのような現在使用されている二酸化イオウのような収合物を使用するのがよい。で述べるもののような化合物を使用するのがよい。

従って、本発明の主目的は進行グリコシル化展 終生成物の形成を抑制することにより、蛋白質と グリコースとの反応により起る蛋白質の広範囲の 架橋を抑制する方法を提供することである。

本発明の他の目的は早期グリコシル化生成物と しての初期グリコシル化蛋白質との反応を特徴と する上記のような方法を提供することである。

本発明のなお一層の目的は上記進行グリコシル 化最終生成物を形成する上記早期グリコシル化生 成物の転位および架橋を防ぐ上記のような方法を 提供することである。

本発明の更らに他の目的は上記の方法において 上記早期グリコシル化生成物との反応に関与する ことができる剤を提供することである。

更らに、本発明の他の目的は動物蛋白質の脆化 および食品の褐色化および腐敗に潜在する蛋白質 の老化の悪い結果を処置する治療方法を提供する ことである。

また、本発明の更らに他の目的はほ乳動物の酵 素ジアミンオキシダーゼに最少限だけ影響する治

数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは R, 又はR, との協力で炭素原子数2~4の低級 アルキレン語、アミノ基、水酸基または下記式の アミノアルキレン基である。

この式中、nは2~7の整数であり、R・およびR、は別個に炭素原子数の低級アルキル基であるか、あるいは両方でシクロアルまたたは1~2個の凝素原子を含有する複素原の一部を形成りられている。というでは、他方のなる場合、である。近次を形成する場合、このに、の第1窒素に結合した化合物の部分と同じで換基で置換されている。

R, は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル 基であるか、あるいはR, 又はR, との協力で炭 素原子数2~4の低級アルキレン橋であり、R, は水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、ま 您方法を提供することである。

【課題を解決するための手段および詳細な説明】本発明によれば動物および植物の両方に存在する多くの目的とする蛋白質における進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制すると思われる組成物およびその製造方法が開発された。詳細には、本発明は下記式およびそれらの薬剤上許容可能な酸付加塩の1種またはそれ以上のアミノグアニジ

上記式中、Rは式

ン誘退体を含有する組成物に関する。

の基であり、R. は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基であるか、あるいはR. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン橋であり、R. は水深または炭素原子

たはR、との協力による炭素原子数2~4の低級アルキレン橋;あるいはアミノ莚であり、Rs は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であり;但し、Ri、Ri、Ri、RiまたはRs のうちの少なくとも1つは水柔以外であり;あるいはRは炭素原子数10までの低級アルキルスルホニル基であり、Ri ば水素である。

これらの化合物のうちのいくつかは下記式 (I) この化合物およびそれらの製薬上許容可能な設付加 概を含有している。

$$R_{*} = C$$

$$N - NH_{2}$$

$$N - R_{2}$$

$$R_{*} = C$$

$$R_{*}$$

$$R_{*}$$

$$R_{*}$$

上記式中、R, 水素、炭素原子数1~6の低級アルキル基、ヒドロキシエチル基であるか、或いはR, との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン基であり、R, は水素または炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいはR, または

R. との協力で炭素原子数2~4の低級アルキレン構、アミノ基、水酸基、または下記式のアミノアルキレン基である。

この式中、nは2~1の整数であり、R。およびR,は別個に炭素原子数1~6の低級アルキル基であるか、あるいは窒素原子との協力でモルホリノ基またはピベリジノ基である。

ここで述べる低級アルキル基および低級アルコ

プロピルズルホニル、 L ープチルスルホニル等が ある。

ここで使用する語「アリール」とは、フェニル、および炭素原子数6~10であって、クロロ、プロモ、フルオロ、カルボキシ、低級アルキル、ヒドロキシ、低級モノアルキルアミノ、低級ジアルキルアミノ、低級アルコキシの中から選択される1種又はそれ以上の置換塔で置換された低級アルキル置換フェニルを指して言う。

これらの化合物は、蛋白質の初期グリコシル化により形成される早期グリコシル化生成物のカルボニル部分との反応によって、かかる目的の蛋白質における進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制することが可能である。

蛋白質の更らにの架橋により進行グリコシル化 最終生成物を形成し、また同様に、皮膚収縮、或 る種の腎臓病、アテローム性動脈硬化症、骨関節 炎等の状態が生体内で発生するのが明らかである 他の蛋白質の補促の一因となる活性位置を有する と推論されているのは、早期グリコシル化生成物 キシ基は炭素原子数1~6であり、これらの基としては、メチル、メトキシ、エチル、エトキシ、ブロピル、ピロポキシ、ブチル、プトキシ、ベンチル、ペンチロキシ、ヘキシル、ヘキロキシ、およびそれらの相応の分岐鎖異性体がある。

ここで述べるアシル基は炭素原子数 2 ~10の低級アルキル、アシルおよびヘテロア基の代表がある。これらのアシル基である。これらのアシル基である。これらのアシルスのクターと、アンリル、ヘキサリンに、おおのには、カーのでは、カー

本発明の化合物の低級アルキルスルホニル基は 炭素原子数1~7のものであり、代表例を挙げる と、メチルスルホニル、エチルスルホニル、n-

の挑部分と蛋白質部分との結合部近くに位置する カルボニル基である。同様に、非酵素的褐色化を 受ける植物性物質は劣化し、食品の場合には、腐 敗して食用に適さなくなる。かくして、本発明の 化合物とこのカルボニル部分との反応は後期段階 メイラード作用を抑制するものと思われる。

本発明の理論は後グリコシル化工程、すなわち、存在することにより糖尿病および老化の悪い余病を生じる蛍光発色団、例えば、上記ポンガー等で同定された蛍光発色団の形成を阻止する剤を使用することである、理想的な剤はこの発色団の形成および蛋白色対蛋白質のその関連架橋および動脈や腎臓で生じるような蛋白質の他の蛋白質への補促を防止する。

従って、本発明で有用な組成物は早期グリコシル化生成物の活性カルボニル中間体と反応することが可能である例よりなるかあるいはこれらの例を含有する。適当な例は本発明の電子求引性基を有するヒドラジン誘導体である。これらの例は早期グリコシル化生成物のカルボニルと反応すると

思われる活性窒素含有湿換基を有している。従っ て、これらの剤と蛋白質のグリコシリシン部分と の反応によりこの部分が他の基との架橋結合を形 成しないようにする。ホリス(Hollis)および ストリックベルガー (Strickberger) ((Diabetologia 28巻、282~5頁 (1985年)) は蘇帯ヒスチジンデカルボキシラーゼの公知抑制 剤である化合物α-ヒドラジノヒスチジンの生体 内投与によりラットの大動脈におけるアルプミン の蓄積を減少させることを見出した。これらの著 者はこの薬剤がこの組織におけるヒスタミンの生 成を滅じるように作用するので、ヒスタミンがア テローム性動脈硬化症にみられる低密度リポプロ ティン密積の媒介物質であることを提案した。ホ リスおよびストリックベルガーの発見はいくつか の点で本発明の概念および用途と区別できる。こ れらの著者が提案したαーヒドラジノヒスチジン によるヒスタミン合成抑制の機構は本発明の基本 概念と機能上異なっており、また本発明によれば、 疑問があるとさえ思われる。 更らに、 αーヒドラ

ジノヒスチジンはヒドラジン部分に電子求引性基 が付いていなく、グリコシル化生成物と効率的に 非可逆的に反応することが期待されないことを注 目すべきである。

かくして、本発明の剤は、非常に安定な付加物 を形成するように早期グリコシル化生成物のカル ボニル部分と反応するそれらの能力に基づいて確 認し、試験したが、ホリスおよび

ストリックベルガーの研究から提案されたもので はなかった、特に、アミノグアニジンはヒスタミ ンの温度を増大することが知られており

(リンドベルグおよびトーンクウィストによる 「人の妊娠におけるヒスタミン異化作用に及ぼす アミノグアニジンの抑制作用」、Acta Obstet. Gynecol. Scand. . 45巻、131~139頁 (1966年)参照)、従ってαーヒドラジノヒ

スチジンおよびアミノグアニジンはヒスタミン濃度に反対作用する。従って、α-ヒドラジノヒスチジンおよびアミノグアニジンの両方が蛋白質の 架器を減じる生体内および生体外の効能を有する

という本発見は考慮から除外され、その結果、本発明の化合物が進行グリコシル化最終生成物の形成を減じるように作用する方法の説明として ホリスおよびストリックベルガーにより提案された機構を区別することがわかる。

ŀ

同様に、本発明は進行グリコシル化最終生成物の形成を抑制する方法に関し、この方法は目的の蛋白質と本発明の組成物とを接触させることとりなる。目的の蛋白質が食品に含まれる場合、植物源か動物源かにかかわらず、本発明の刑を含有する組成物を種々の在来の手段でこれらの食品に適用することができる。同様に、治療を目的とする

式1が含むアミノグアニジン誘導体は当業界で 周知の化学合成によって有利に製造される。式Ⅰ が含む化合物のいくつかは化学製造業者から容易 に入手でき、詳細に公衷された合成方法で製造で きる公知の化合物である。 式Ⅲ、Nの新規な化合 物は類似手段で得られる。例えば、1、3ージア ミノグアニジンモノヒドロクロライドおよび 2 -ヒドラジノー2ーイミグゾリンヒドロプロミドは ~アルドリッチケミカル社から入手できる。酢酸ヒ゜ ドラジドおよびレーグルタミン酸ーB-ヒドラジ ン水和物はシグマケミカル社から得ることができ る。メタンスルホニルヒドラジンはランカスター ケミカル社から得ることができる。NIヒドロキ シヒドラジンカルポキシイミドアミドトシレート は J. Med. Chem., 27巻、236~238頁 (1984年) の手順に従って合成することがで きる。同様に、1-メチルヒドラジンカルポキン イミドアミドトシレートについての手順は

J. Ned Chem., 2 5 巻、 5 0 5 ~ 5 1 8 頁 (1982年) に公衷されている。N - (3 - ジ る.

本発明の治療上の実施は先に指摘したように進 行グリコシル化および架橋による基本蛋白質の老 化で確認した老化作用の抑制に関する。かくして、 コラーゲン、エラスチン、水晶体蛋白質、神経蛋 白質および腎臓糸球体基質膜などの身体蛋白質は すべて本発明の実施によりそれらの寿命および作 用の点で好影響を受ける。更らに、本発明は、架 綴した目的の蛋白質による蛋白質の捕捉を含む病 状の発生、例えば、アテローム性動脈硬化症、骨 関節炎、関節周囲硬直症、皮膚の弾性減退および 収縮、関節の硬化、糸球体腎炎、糖尿病性腎臓疾 愚、糸球体硬化症、末梢血管疾患、アテローム性 勃脲硬化症、动脉硬化閉塞末梢神经病質、網膜症、 白内障、脳卒中、高血圧症等の発生を減じるもの と想定される。周様に、これらの状態のすべては 患者には明らかに糖尿病メリタスでかかる。かく して、本発明の治療方法は高齢の患者または上記 病状のうちの1つにかかっている患者の上記状態 の治療に関している。

メチルアミノプロピル)ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒドロプロミド水和物は米国特許第4.544.759号(1985年)に述べられている。

化学特許文献に述べられ、式 1 が含む他の化合物には次のものがある。

N-メチルヒドラジンカルボキシイミドアミド;
N-エチルヒドラジンカルボキシイミドアミド;
N-プロピルヒドラジンカルボキシイミドアミド;
N-プチルヒドラジンカルボキシイミドアミド;
N-ヘキシルヒドラジンカルボキシイミドアミド;
N. N ' -ジメチルヒドラジンカルボキシイミドアミド;
アミド;

- N. N' ジェチルヒドラジンカルポキシイミド アミド;
- N, N' ジィソプロピルヒドラジンカルボキシィミドアミド:
- N (3 ジェチルアミノプロピル) ヒドラジン カルボキシイミドアミド;
- N (2 ジエヂルアミノエチル) ヒドラジンカ ルポキシイミドアミド;

N - (2 - (4 - メチルビベラジニル)エチル) ヒ・ドラジンカルポキシイミドアミド;

N - (2 - (1 - ピロリジニル) エチル) ヒドラ ジンカルボキシイミドアミド:

N - (2 - (1 - ピペリジニル) エチル) ヒドラ ジンカルボキシイミドアミド:

N- (2- (1-ヘキサヒドロアゼピニル) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド;

N-(2-(4-メチル-1-ヘキサヒドロー 1,4-ジアゼピニル)プロピル)ーヒドラジ ンカルボキシイミドアミド:

N - (2 - (1 - ヘキサヒドロアプシニル) エチ ル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド;

N- (2- (1-オクタヒドロアゾニニル) エチ ル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド;

N-{2-(2, 4-ジメチル-1-ピロリジニル) エチル} →ヒドラジンカルボキシイミドアミド:

酢酸ヒドラジド:

(

アスパラギン酸β-ヒドラジド;

BSA溶液の実際の蛋白質濃度を標準色素結合蛋白質分析によって測定する。BSAの単光性を分光蛍光計で370ナノメートルの励振波長および440ナノメートルの発光波長で測定した。これはグリコシル化アミノ基の反応による進行グリコシル化及終生成物の形成としてBSAに形成したFFIを含む発色団の検出に相当する。

BSAの比単光度をBSAの1mあたりの蛍光

グルタミン酸 r -ヒドラジド ; および メタスルホン酸ヒドラジド・

実施例 1

下記の方法を使用して本発明の化合物を生体外での蛋白質のグリコース媒介架揺を防止する能力について調べた。利用した試験蛋白質はPH7.4で0.5 Mリン酸ナトリウム級街液中100m/mlの での中の血清アルプミン(BSA)である。反応混合物中には、グリコースが200mMの湿度で含まれている。微生物の成長を防ぐためにアジ化ナトリウム3mMがすべての溶液に含まれている。

化合物を評価するには、これらの化合物を上記 反応混合物に1mM、10mMまたは100mM で含有する。更らに、一組の培養混合物をグリコースの不存在下で調製して各抑制剤についての基本対照例とする。いずれの抑制剤も存在しない BSA/グリコース混合物は各々の混合物で起る 架橋の最大量の指示物として機能する。

混合物を37℃で3週間、培養した後、褐色化

度(専断単位)として測定する。この比単光度は グリコースの不存在下の相応の値を差引いたグリ コースで培養された試料の培養期間中の蛍光度の 増大として表わす。各化合物の抑制度は%として 表わし、この場合、0%は褐色化の無抑制、すな わち、抑制の不存在下におけるグリコースな びBSAのみを含有する培養混合物で発生した蛍 光を衷わしている。100%の抑制はグリコース の不存在下で発生した蛍光度に相当する。

上記の手順に従って、10mMの渥度の試験化 合物を使用して下記の結果を得た。

10mMの種々の化合物による褐色化の抑制率 (%) は以下の如くである。

85% 1.2.3-トリアミノグアニジンヒド ロクロライド

8 4 % 1. 3 - ジアミノグアニジンモノヒドロ クロライド

81% N-ヒドロキシヒドラジンカルボキシイ ミドアミドトシレート

76% 1-ヒドラジノー2-イミダゾリンヒド

ロプロミド

- 6 5 % L グルタミン酸 r ヒドラジド水和 物
- 63% N. N°-3.3'-(1.4-ピペラジンジイルピス (3.1-フロバンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミドテトラヒドロブロミド
- 59% N-(3-ジメチルアミノプロピル) ヒ ドラジンカルポキシイミドアミドジヒド ロプロミド水和物
- 5 9 % N- (3- (4-メチルビペラジン-1 -イル) プロピル) -ヒドラジンカルポ キシイミドアミドトリヒドロプロミド
- 5 3 % 1 メチルヒドラジンカルボキシイミド アミドトシレート
- 49% メタンスルホン酸ヒドラジド
- 48% 酢酸ヒドラジド
- 4 5 % 1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジ ンカルボキシイミドアミドスルフェート 2:1

- 44% アミノグアニジンヘミスルフェート
- 43% 1-アミノー2-ヒドラジノー2-イミ グゾリントシレート
- 4 2 % N- (2. 2-ジメチル-3-ジメチル アミノプロピル) ヒドラジンカルボキシィミドアミドジヒドロプロミド
- 4 1% N-(3-(4-モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒ ドロプロミド
- 40% アミノグアニジンヒドロクロライド
- 3 3 % 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒ ドラジノ) - 2 - イミダソリンスルフェ - ト 2 : 1
- 3 2 % N (2 (4,-モルホリノ) エチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒ ドロプロミド
 - 0% 抑制剤なし

実施例 2

ĺ

実施例1と同じようにして、1 m M の試験化合物の評価を行った。結果は次の如くである。

- 6 7 % 1 アミノー 2 ヒドラジノー 2 イミ グソリントシレート
- 46% 2-(1-(2~ヒドロキシエチル) ヒ ドラジノ) -2-イミグブリンスルフェ -+2:1
- 42% 2-ヒドラジノー2-イミダブリンヒド ^ル ロプロミド
- 39% アミノグアニジンアセテート
- 3 7 % Nーヒドロギシヒドラジンカルボキシイ ミドアミドトシレート
- 3.7% 1. 2. 3 トリアミノグアニジンヒド ロクロライド
- 3 7 % N.N * 3,3 * (1, 4 ピペラジン ジイルビス (3,1 - プロパンジイル)) ビスヒドラジンカルボキシイミドアミド テトラヒドロプロミド
- 33% 1.2-ジアミノー2ーイミグゾリント

シレート

- 3 1 % 1. 3 ジアミノグアニジンモノヒドロ クロライド
- 2.6% 酢酸ヒドラジド
- 2 4 % L グルタミン酸 r ヒドラジン水和 物
- 23% N-(3-(4-メチルピペラジン-1 -イル) プロピル) -ヒドラジンカルボ キシイミドアミドジヒドロプロミド水和
- 23% N- (3- (4-メチルピペラジン- l -イル) プロピル) -ピペラジンカルボ キシイミドアミドトリヒドロプロミド
- 22% 8-アスパラギルヒドラジン
- 2 1 % 1 (2 ヒドロキシエチル) ヒドラジ ンカルボキシイミドアミドスルフェート 2 : 1
- 21% メタンスルホン酸ヒドラジド
- 19% アミノグアニジンヒドロクロライド
 - 0% 抑制剤なし

実施例 3

実施例1と同じようにして100mMの試験化合物の評価を行った。結果は次の如くである。

100mMの種々の化合物による褐色化の抑制 率 (%) を下に示す。

- 100% N.N * 3.3 * (1.4 ピペラジン ジイルピス (3.1 - プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボキシイミドアミド テトラヒドロプロミド
- 9 8 % L グルタミン酸 r ヒドラジド水和 物
- 9 8 % 1. 3 ジアミノグアニジンモノヒドロ クロライド
- 9 7 % N- (2. 2-ジメチル-3-ジメチル アミノプロピル) ヒドラジンカルボキシ イミドアミドジヒドロプロミド
- 96% N-ヒドロキシヒドラジンカルボキシイ ミドアミドトシレート
- 9 6 % N (3 (4 メチルピペラジン- 1 - イル) プロピル) - ヒドラジンカルボ

-12:1

0%、抑制剤なし

新規なアミノグアニジン誘導体のいくつかは下 記のようにして合成される。

N- (3- (4-モルホリノ) プロピル) ヒド ラジンカルボキシイミドアミドジヒドロプロミド

ヒドラジンカルボキシイミドチオ設エチルエス テルヒドロプロミド (10.0g) および3-(4 キシィミドアミドトリヒドロプロミド

- 9 5 % 2 ヒドラジノ 2 ~ イミダゾリンヒド ロプロミド
- 94% アミノグアニジンヘミスルフェート
- 93% メクンスルホン酸ヒドラジド
- 9 3 % N (3 (4 モルホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒ ドロブロミド
- 9 2 % N (3 ジメチルアミノブロピル) ヒ ドラジンカルボキシイミドアミドジヒド ロブロミド水和物
- 91% アミノグアニジンメタンスルホネート
- 90% N- (2- (4-モルホリノ) エチルヒ ドラジンカルボキシイミドアミドジヒド ロプロミド
- g 0 % 1-アミノー 2 ヒドラジノー 2 イミ ダソリントシレート
- 88% アミノグアニジンヒドロクロライド
- 8 1 % 2 (1 (2 ヒドロキシエチル) ヒ ドラジノ) - 2 - イミダゾリンスルフェ

ーモルホリノ) プロピルアミン (7.56g) をエ タノール (20元) に溶解し、2日間室温に保ち、 次いで還流下で30分間加熱する。イソプロパノ ール (20 ml) を添加し、混合物を冷却し、40 % 吳化水素酸(6 ㎡)で処理する。 更らにエタノ ール (5 0.社) およびイソプロパノール (2 0 社) を添加し、混合物を2日間-20℃で貯蔵する。 結晶質沈殿を扮末状にし、濾過し、エタノールお 「よびィソプロパノールで洗浄して結晶質固体 14.918を得る。この物質を精製するために、 11gを水16.5 元に溶解し、滤過して不溶性物 質を除去し、メタノール 5.5 世およびイソプロバ ノール100㎡で希釈する。室温および4℃で貯 蔵後、沈殿を罅別し、イソプロパノールで洗浄し て融点129-130cのN-(3-(4-モル ホリノ) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミド アミドジヒドロプロミドの無色結晶9.0gを得る。

同様の手順に従って、下記のアミノアルキルヒドラジンカルボキシイミドアミド誘導体を製造する (3 - (4 -モルホリノ) プロピルアミンを下

記ば薬で置換する):

2 - `(4 - モルホリノ) エチルアミンから、化 合物N- (2 - (4 - モルホリノ) エチル) ヒド ラジンカルボキシイミドアミド

(融点169-171で)

3 - (4 - メチルピベラジン-1 - イル) プロピルアミンから、化合物N- (3 - (4 - メチルー1 - ピベラジニル) プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドトリヒドロブロミド (融点212で)

2. 2-ジメチル-3-ジメチルアミノプロピルアミンから、化合物N-(2, 2-ジメチルー3-ジメチルアミノプロピル)ヒドラジンーカルボキシィミドアミドジヒドロブロミド

(融点105-107で)。

1. 4-ピペラジンジイルピス (3. 1-プロピルアミン) から、化合物 N, N - (1, 4-ピペラジンジイルピス (3.1-プロパンジイル)) ピスヒドラジンカルボギシイミドアミドテトラヒドロプロミド (融点241-244で)。

2-メチルチオー2-イミダゾリンスルフェート (2:1)(1.98g) および2-ヒドロキシエチルヒドラジン (2.12g) をエタノール中で選流下1時間、加熱し、次いで25 で3時間提供する。この溶液をエタノール (20 ml) で希釈し、18時間4でに保つ。分離した結晶を遮別し、エタノールで洗浄する。重さ811 mg、mp190-4であった。

○ 同様に、相応のSーメチルイソチウロニウム語○ 事体から下記の化合物またはそれらの酸付加塩を製造する。

2 - (1 - (2 -ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 3 - メチル - 1 - イミダゾリン:

2 - (1 - (2 - ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 4 . 4 - ジメチル - 1 - イミダブリン;

1. 3 - ジメチルー2 - (1 - (2 - ヒドロキ シエチル) ヒドラジノ) イミダブリン;

2- (1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ)-3, 4, 5, 6-テトラヒドロピリミジン; 2- (1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ 3-ジメチルアミノブロピルアミンから、化合 物N- (3-ジメチルアミノプロピル) ヒドラジ ンカルボキシイミドアミドジヒドロプロミド (融点 8 2 - 8 4 で)。

実施例 5

1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカル ボキシイミドアミドスルフェート2:1

カルピイミドチオ酸メチルエステルスルフェート2:1 (6.955g) および2-ヒドロキシエチルヒドラジン (9.13g) を既伴し、40℃で1時間加熱する。メクノール (20 ml) を添加し、混合物を還流下で4時間加熱する。冷却すると、結晶が分離する。滤過して無色結晶5.34gを得る。88%メタノールで3回再結晶化を行って無色結晶として1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドスルフェート (融点178.5-180℃) 4.111gを得る。

<u> 実施例 6</u>

2- (1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ)) - 2-イミダゾリンスルフェート (2:1)

ノ) -5. 5 - ジメチルー3. 4. 5. 6 ーテトラヒドロピリミジン;

2 - (1 - (2 - ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 5 - ヒドロキシ- 3 . 4 . 5 . 6 - テトラ ヒドロピリミジン:

2 - (1 - (2 - ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 5 . 5 - ジプチルー 3 . 4 . 5 . 6 - テト ラヒドロビリミジン:

2- (1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) -3-メチル-3, 4, 5, 6-テトラヒド ロビリミジン:

1. 3 - ジメチルー 2 - (1 - (2 - ヒドロキ シエチル) ヒドラジノ) - 3. 4. 5. 6 - テト ラヒドロピリミジン:

2 - (1 - (2 -ヒドロキシエチル) ヒドラジ ノ) - 4. 5. 6. 7 -テトラヒドロー1. 3 (1 H) -ジアゼピン;

2-(1-2-ヒドロキシエチル)ヒドラジノ)-4, 4, 7, 7-テトラメチル-4, 5, 6, 7 -テトラヒドロ-1, 3 (1 H) -ジアゼピン; N-メチルー1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカルボキシイミドアミド;

N. N'ジメチルー1ー(2-ヒドロキシエチル)ヒドラジンカルボキシイミドアミド:

1-ピロリジンカルポキシイミド酸1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジド:

N-メチル (1-ピロリジン) カルボキシイミ F酸1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジド:

1 - ピペリジンカルボキシイミド酸 1 - (2 - ヒドロキシエチル) ヒドラジド;

1 - ヘキサヒドロアゼピンカルボキシイミド酸1 - (2 - ヒドロキシエチル) ヒドラジド;

1-(4-メチルピペラジン)カルボキシイミ ド酸1-(2-ヒドロキシエチル)ヒドラジド;

1- (4-メチルヘキサヒドロー1, 4-ジアゼピン) カルボキシイミド酸1- (2-ヒドロキシエチル) ヒドラジド;および

4 - モルポリンカルボキシイミド酸 1 - (2 -ヒドロキシエチル)ヒドラジド。

実施例 8

<u>1-アミノー2-ヒドラジノー2-イミダゾリンP-トルエンスルホネート</u>

エタノール (4 叫) 中の1-アミノー2ーメチルチオー2ーイミダブリンPートルエンスルホネート (2.123g) をヒドラジン (0.67 叫) で処理し、25℃で2時間提伴した。イソプロピルアルコール (6 叫) を添加し、10分間提件後、結晶質沈殿を遊別し、イソプロピルアルコールで洗浄して1-アミノー2ーメチルチオー2ーイミダブリンPートルエンスルホネート (融点168-169で) 1.55gを得た。

実施例 9

本発明のアミノグアニジン誘導体をストナーによる Agents and Actions 、17巻、5~9頁(1985年)の方法に従って試験して酵素ジアミンオキシグーゼを抑制しないことを確かめる。この酵素はヒストミンを解毒する能力があり、従っていずれの治療においても、この酵素の抑制を回避することが望ましい。

実施例 7

1. 2-ジアミノ-2-イミダゾリンP-トル エンスルホネート

1-アミノイミダゾリジン-2-チオン(2.34g)およびメチルP-トルエンスルホネート(4.1g)をエタノール中で加熱して10分間返流し、次いで16時間室温に保った。結晶質沈殿を遊過し、イソプロパノールで洗浄して1-アミノー2ーメチルチオー2ーイミダゾリンP-トルエンスルホネート4.613gを無色針状体として得、その3.79g分をメタノール(15 ml)に入れ、漫縮アンモニア水で処理する。6時間関件後、混合物をイソプロパノール20mlで希釈する。更らに

12時間後、液体5 Mを大気圧で留去し、イソプロパノール10 Mを残部に添加する。分離した結晶を遮別し、イソプロパノールで洗浄して
1、2-ジアミノー2-イミダゾリンPートルエンスルホネート (融点190-1905で)

10ミクロモルでの抑制率(%):

2.323gを得る。

- 92% アミノグアニジンヒドロクロライド
 - 0% i-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジ ンカルボキシイミドアミドスルフェート 2:1
 - 0% 1-メチルヒドラジンカルボキシイミド アミドトシレート
- 84% N-ヒドロキシヒドラジンカルボキシイ ・ ミドアミドトシレート
- 59% 2-ヒドラジノー2-イミダゾリンヒド ロブロミド
- 9 2 % 1 . 3 ジアミノグアニジンモノヒドロ クロライド
 - 0% N-(3-ジメチルアミノプロビル) ヒ ドラジンカルボキシイミドアミドジヒド ロプロミド水和物
 - 0% N-(3-(4-メチルピペラジン-1 -イル) プロピル) -ヒドラジンカルボ キシイミドアミドトリヒドロプロミド
- 1 2 % N. N " 3 . 3 ' (1 . 4 ピペラ

ジンジィルビス (3, 1ープロパンジイル)) ジスヒドラジンカルボキシイミドアミドテトラヒドロプロミド

- 8 2 % 1. 2. 3 トリアミノグアニジンヒド ロクロライド
 - 5% N-(3-(4-モルホリノ)プロピル) ヒドラジンカルボキシイミドアミドジヒ ドロプロミド
 - 0% N- (2. 2-ジメチル-3-ジメチル アミノプロピル) ヒドラジンカルボキシィミドアミドジヒドロプロミド
 - 9 % 1. 2 ジアミノー 2 イミダゾリント シレート
 - g% メタンスルホン酸ヒドラジド
- 7 5 % L グルタミン酸 r ヒドラジド水和 物
- 32% 8-アスパラギルヒドラジド
 - 0% 酢酸ヒドラジド

本発明はその精神または本質を逸脱することな しに他の形態で具体化したり、他の方法で実施し たりすることができる。従って、この開示はあら ゆる点で例示的なものであって、制限するための ものではなく、本発明の範囲添付の特許請求の範 囲で示してあり、同等の意味および範囲内に入る 変更例すべてが本発明の範囲に包含される。

ACT 1		\sim	ᄣ	#
第]	ιĦ	$\boldsymbol{\omega}_{J}$	ガシに	٠.

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号
A 61 K 31/16 31/415 31/495	ADÜ	7330-4C 7475-4C 7375-4C
31/535 C 07 D 233/46 233/52 295/12	• .	7375—4 C 7624—4 C 7624—4 C 6742—4 C

手 祝 清 正 杏 (方式)

段 吉田文 賈 特許庁長官

昭和 8 3 年特許額第 2 8 7 4 9 2 号 Lず件の表示

非群衆的架構の抑制剤 2. 発明の名称

3. 補正をする者 事件との関係 出 類 人

名 弥 ザ ロックフェラー ユニヴァーシティ

4.代 理 人

氏 名 (5995) 弁理士 中

5、浦正命令の日付

6. 補正の対象

7. 浦正の内容 類音に最初に添付した明細音の浄音 (内容に変更なし)

別紙のとおり

-902-

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

平 4、7.17発行 号(特開平 昭和 63 年特許願第 287492 1月 2 -156 号,平成 2 年 5 日 公開特許公報 2 -2 号掲載)につ いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 3 (2)

- 1. 特許請求の範囲を別紙のとおり訂正する。
- 2. 明細書第46頁10行の"R."を「R.」 と訂正する。
- 3. 同第47頁1行の"R.、"を除く。

(

- 4. 同第48頁5行の"R."を「R.または Rィ」と訂正する。
- 5. 同第48頁6行の"またはアミノ基であり" の前に「R、は水素、炭素原子数1~6の低級 アールキル基を示すかまたはR.とともに炭素原 * 子数2~4の低級アルキレン橋を形成するか、 」を加入する。
- 6. 同第50頁12行の"エススチン"を「エラ スチン」と訂正する。
- 7. 同第51頁3行の"グリコース"を「グルコ ース」と訂正する。
- 8. 同第62頁5行の"口経"を「経口」と訂正 する。
- 9. 同第64頁下4行の"患者には明らかに糖尿 病メリタスでかかる。"を「糖尿病患者にはっ きりと見られる。」と訂正する。

手袋補正書

4. 3 25

平成 年 Ħ В [20]

亘 殿 符許庁長官

昭和63年特許額第287492号 1. 単件の表示

非酵素的架構の抑制剤 2 発明の名称

3.補正をする者

事件との関係 出類人

ザ ロックフェラー ユニヴァーシティ

4.代 理 人

東京都千代田区丸の内 3 丁目 3 番 1 号 電話(代)3211-8741

氏 名 (5995) 弁理士



5. 補正命令の日付 自 発

- 6. (本補正により特許請求の範囲に記載された 競求項の数は合計「14」となりました。)
- 7. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲の概
および発明の詳細な説明の概

8. 補正の内容

- 10. 同第68頁9行、15~16行及び18行の "グリコース"を「グルコース」と訂正する。
- 11. 同第70頁2行、2~3行、6行及び8行の "グリコース"を「グルコース」と訂正する。
- 12. 同第74頁5行の "ヒドラジン" を「ヒドラ ジド」と訂正する。
- 13. 同第74頁7~8行の * (4-メチルピペラ ジンー1 - イル) * を「ジメチルアミノ」と訂 正する。
- 14. 同第74頁12行の"ピペラジン"を「ヒド ラジン」と訂正する。
- 15. 同第74頁14行の"ヒドラジン"を「ヒド ラジド」と訂正する。
- 16. 同第77頁13行の"口経"を「経口」と訂 正する。
- 17. 同第78頁4行の"40"を「48」と訂正
- 18. 同第79頁4行の"アミド"の後に「ジヒド ロブロミド」を加入する。
- 19. 同第84頁6行の"エタノール"の後に

「(15ml)」を加入する。

- 20. 同第 8 5 頁下 3 行の "ヒストミン" を「ヒスタミン」と訂正する。
- 21. 同第 8 7 頁 2 行の "ジスヒドラジン"を「ビ スヒドラジン」と訂正する。
- 22. 同第 8 8 頁 5 行の"範囲添付"を「範囲は添付」と訂正する。

[式中、nは2~1の整数であり、R.及びR, は独立に炭素数1~6の低級アルキル基である か、または一緒になってシクロアルキルの一部 または、少なくとも1つは窒素であり、2つ目 が窒素、酸素及びイオウよりなる群から選ばれ る1もしくは2のヘテロ原子を含有する複業環 (ただし、復素環の2番目のヘテロ原子が窒素。 でありピペラジン環を形成する場合には、その ピペラジン環はピペラジン環の1番目の窒素上 のその化合物の部分と等しい置換基によって置 換されていてもよい)の一部を形成する〕のア ミノアルキレン基であり;R. は水素、炭素数 1~6の低級アルキル基を示すか、R. もしく はR、と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋 を形成し: R、は水素、炭素数1~6の低級ア ルキル基を示すか、R.と共に炭素数2~4の 低級アルキレン橋を形成するか、またはアミノ 基であり; R: は水素または炭素数1~6の低

特許請求の範囲

(i) 下記の式で表される化合物及びそれらの医薬 上許容される酸付加塩を含有することを特徴と する目的の蛋白質の進行したグリコシル化を抑 制するための組成物。

$$R$$
, $R - N - N H$, 式中、R は式 R , $N = C$ $N - R$,

の基であり、R」は水素、炭素数1~6の低級アルキル基またはヒドロキシエチル基であるか、またはR・と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋を形成してもよく;R・は水素;炭素数1~6の低級アルキル基を示すか、R・もしくはR・と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋を形成するか、アミノ基、ヒドロキシ基または式

級アルキル基であり;ただしRI、RI、RI RIもしくはRIの少なくとも1つは水素でなく;またはRが炭素数10までの、アシル基もしくは低級アルキルスルホニル基で、RIが水素である。

ルビス (3, 1ープロバンジイル)] ービスヒドラジンーカルボキシミダミド、Nー (3ー(4ーメチルー1ーピペラジニル) プロビル) ヒドラジンーカルボキシミダミドまたはそれらの医薬上許容される酸付加塩のいずれかである 請求項(1)記載の組成物。

- (3) 請求項(1)または(2)記載の組成物を含有する、 動物体内の目的の蛋白質の進行したグリコシル 化を抑制するために該動物に投与するための薬 剤組成物。
- (4) 請求項(1)または(2)記載の組成物の有効量と目的の蛋白質とを接触させることを特徴とする目的の蛋白質の進行したグリコシル化を抑制する方法。
- (5) 上記組成物を単離した量の上記目的の蛋白質 に導入することを特徴とする請求項(4)記載の方 法。
- (6) 上記目的の蛋白質が食品中に存在し、上記組成物を食品に適用することを特徴とする請求項(4)記載の方法。

~ 4 の低級アルキレン橋を形成するか、アミノ 基、ヒドロキシ基または式

{式中、nは2~7の整数であり、R.及びR, は独立に炭素数1~6の低級アルキル基である か、または一緒になってシクロアルキルの一部 または、少なくとも1つは窒素であり、2つ目 が窒素、酸素及びイオウよりなる群から選ばれ る1もしくは2のヘテロ原子を含有する複素環 (ただし、複素環の2番目のヘテロ原子が窒素 でありピペラジン環を形成する場合には、その ピペラジン環はピペラジン環の1番目の窒素上 のその化合物の部分と等しい置換基によって置 換されていてもよい)の一部を形成する〕のア ミノアルキレン基であり、R、は水素、炭素数 1~6の低級アルキル基を示すか、R. もしく はR、と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋 を形成し; R, は水素、炭素数1~6の低級ア ルキル基を示すか、R,と共に炭素数2~4の

(7) 下記の構造式で表される化合物。

$$R : \bigoplus_{N=C} \bigoplus_{N=0}^{NH} (CH_{i})$$

式中、R・はアミノ基、水素、2ーヒドロキシエチル基または低級アルキル基を示し、R・及びR・は水素、2ーヒドロキシエチル基または低級アルキル基を示し、及びmは2~4の整数である。

(8) 下記の式で表される化合物及びそれらの医薬上許容される酸付加塩。

$$\begin{array}{c}
C H \cdot C H \cdot O H \\
N - N H \cdot
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N - R \cdot
\\
R \cdot
\end{array}$$

式中、R.は水素;炭素数1~8の低級アルキル基を示すか、もしくはR.と共に炭素数2

低級アルキレン橋を形成するか、またはアミノ 基であり; R: は水素または炭素数 1 ~ 6 の低 級アルキル基である。

- (9) 1-(2-ヒドロキシエチル) ヒドラジンカ ルボキシミダミド、2-(1-(2-ヒドロキ シエチル) ヒドラジノ) -2-イミダソリンま たはそれらの医薬上許容される酸付加塩である 請求項(8)記載の化合物。
- 如 下記の式で表される化合物及びそれらの医薬 上許容される酸付加塩。

$$R_{\bullet} = C$$

$$N - NH_{\bullet}$$

$$N - (CH_{\bullet})_{\bullet} - NO$$

式中、R, は水素、炭素数1~6の低級アルキル基またはヒドロキシエチル基であり; n は2~7の整数であり; R, は水素または炭素数1~6の低級アルキル基を示すか、R, と共に炭素数2~4の低級アルキレン橋を形成し; R,

は水素、炭素数 1 ~ 6 の低級アルキル基を示すか、 R . と共に炭素数 2 ~ 4 の低級アルキレン 橋を形成し、またはアミノ基であり; R . は水素または炭素数 1 ~ 6 の低級アルキル基であり; ただしR . 、 R . 、 R . もしくはR . の少なくとも1つは水素でない。

- (D) N-(2-(4-モルホリノ)エチル)ヒドラジンカルボキンミダミド、N-(3-(4-モルホリノ)プロピル)ヒドラジンカルボキシミダミドまたはそれらの医薬上許容される酸付加塩である請求項(0) 記載の化合物。
- (2) N, N' (1, 4 ピペラジンジイルビス (3, 1 - プロパンジイル)) - ピスヒドラジンカルボキシミダミド。
- (13) N-(2, 2-ジメチル-3-ジメチルアミ ノプロピル) ヒドラジンカルボキシミダミド。
- 040 1, 2 ジアミノー 2 イミダゾリン。